(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-503713

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)4月20日

(51) Int.Cl.* 識別記号 庁内整理番号 FI A 6 1 K 31/195 A C V 9454-4 C A A P A B G A B L A B X

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 13 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平5-513401 (86) (22)出願日 平成5年(1993)1月27日 平成6年(1994)7月27日 (85)翻訳文提出日 PCT/US93/00709 (86)国際出願番号 (87)国際公開番号 WO93/14750 (87)国際公開日 平成5年(1993)8月5日 (31)優先権主張番号 825,598 1992年1月27日 (32)優先日 (33)優先権主張国 米国(US) (81)指定国 EP(AT. BE, CH. DE. DK. ES. FR. GB. GR. IE. IT. LU. M

C. NL. PT. SE), CA. JP

(71)出願人 ザ ロックフェラー ユニバーシティ アメリカ合衆国 ニューヨーク州 10021 ー6399 ニューヨーク ヨーク アヴェニ ュー 1230

(71)出願人 アルテオン インコーポレーテッド アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07446 ラムジー、ウィリアムズ ドライ プ 170

(72)発明者 ウルリッチ、ピーター シー、 アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07675 オールド タッパン、デ ウォル フ ロード 148

(74)代理人 弁理士 早川 政名

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 蛋白質の高度グリコシル化阻害剤として有用なアミノ酸

(57)【要約】.

本発明は蛋白質老化を阻害する組成物及び方法に関する。かくして本発明によれば、標的蛋白質の初期グリコシル化により生成される初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応することにより、標的蛋白質の、高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害することができる薬剤又は化合物を含む組成物が開示される。適当な薬剤は、活性窒素含有基を含むアミノ酸あるいはその誘導体であり、特にリジン又はその混合物を含むものである。本発明方法は、標的蛋白質を本発明組成物と接触させることからなる。食品劣化や動物の蛋白質老化などを処置するための、産業的及び治療的用途を有する。

請求の範囲

1. 動物における傾的蛋白質の、高度グリコシル化最終生成物の生成 を阻害して前記動物を治療する方法であって、前記動物に有効量の医薬 組成物を投与することからなり、前記医薬組成物が下記式(I)の薬剤 であって、

式中Rは、水素:低級アルキル基、但し任意に1個又は2個のヒドロキシル、チオール、フェニル、ヒドロキシフェニル、低級アルキルチオ、カルボキシ、アミノカルボキシ又はアミノ基で置換されてもよい:及びそれらの、生体適合性のあり薬学的に受入れられる酸付加塩:のうちから適ばれ、前記標的蛋白質の初期グリコシル化により生成する初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応することができる物質である薬剤と、その担体とを含むものである方法。

- 2. 前記標的蛋白質が構造蛋白質である請求の範囲第1項記載の方法。
- 3. 前記標的蛋白質が、コラーゲン、エラスチンレンズ蛋白質、血管 壁、神経蛋白質及び糸球体底膜からなる群より選ばれる請求の範囲第1 項記載の方法。
- 4. 前記医薬組成物が、前記薬剤と薬学的に受入れられる担体とを含む請求の範囲第1項記載の方法。
- 5. 前記薬剤が Lーリジンモノヒドロクロライド又はその薬学的に受 入れられる頃である請求の範囲第1項記載の方法。
- ・・10. アテローム硬化症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 11. 細動緊硬化症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 22. 末梢神経症の治療に適用する請求の顧用第1項記載の方法。
 - 21. 領膜症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 14. 白内障の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 25. 発作の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 26. 高血圧の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 17. 関節硬直の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 18. 変形性関節症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
- 19. 皮膚の弾力性喪失及びシワの治療に適用する請求の範囲第1項記 戯の方法。
- 10. 関節硬化症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
- 31. 糸球体腎炎の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
- 32. 傾的蛋白質の高度グリコシル化を阻害する組成物において、下記式(I)の憂刺であって、

式中Rは、水素:低級アルキル基、但し任意に1個又は2個のヒドロキシル、チオール、フェニル、ヒドロキシフェニル、低級アルキルチオ、カルボキシ、アミノカルボキシ又はアミノ基で置換されてもよい:及びそれらの生体適合性があり薬学的に受入れられる酸付加塩:のうちから選ばれ、前記標的蛋白質の初期グリコシル化により生成する初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応することができる物質である薬剤

- 6. 前記薬剤がOLー2. 4ージアミノブチル酸である請求の範囲第1 記載の方法。
- 7. 前記薬剤がシスティンモノヒドロクロライド又はその薬学的に受 入れられる塩である請求の範囲第1項記載の方法。
- 8. 前記薬剤が3-メルカプト-D-バリンである請求の範囲第1記 盤の方法。
- 9. 前記薬剤が4ーアミノブチル酸である請求の範囲第1項記載の方法。
- 10. 前記薬剤がレーオルニチンモノヒドロクロライド又はその薬学的 に受入れられる塩である請求の範囲第1項記載の方法。
- II. 前記医薬組成物が非経口的に投与される請求の範囲第1項記載の
- 12. 前記医薬組成物が局部的に投与される請求の範囲第1項記載の方法。
- 13. 前記医薬組成物が吹こうの形に調製され、前記薬剤が約10重量%までの分量含まれている請求の範囲第1項記載の方法。
- 14. 前記医薬組成物が経口的に投与される請求の範囲第1項記載の方法。
- !5. 前記医薬組成物が前記動物の約25mg/lg体重までの分量で投与される請求の範囲第1項記載の方法。
- 16. 身体中に蓄積した、高度グリコシル化最終生成物によりひきおこされる関尿病の合併症及び老化の治療に適用する請求の範囲第1記載の方法。
 - 17. 糖尿性腎臓病の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 18. 糸球体硬化症の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。
 - 19. 末梢血管病の治療に適用する請求の範囲第1項記載の方法。

と、その相体を含むことからなる組成物。

- 13. 前記組成物が、哺乳動物における高度グリコシル化最終生成物の 蓄限により生じる糖尿病の合併症及び老化の治療に有用である前起薬剤 を含む請求の範囲第32項記載の組成物。
- 34. 前記薬剤が Lーリジンモノヒドロクロライド又はその薬学的に受けれる地である請求の範囲第32項記載の組成物。
- 15. 前記薬剤が、DL-2、4-ジアミノブチル酸である請求の範囲第 12項記載の組成物。
- 16. 前記薬剤がシスティンモノヒドロクロライドまたはその薬学的に受け入れられる塩である請求の範囲第12項記載の組成物。
- 37. 前記聚剤が3-メルカプト-D-パリンである請求の範囲第32記載の組成物。
- 31. 前記薬剤が4-アミノブチル酸である請求の範囲第12項記載の組成物。
- 11. 前記薬剤がレーオルニチンモノヒドロクロライドまたはその薬学的に受け入れられる塩である請求の範囲第12項記載の組成物。
- 40. 動物における標的蛋白質の高度グリコシル化を阻害するため前記動物に投与する医薬組成物であって、前記標的蛋白質の初期グリコシル化により生成する初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応することができる、薬学的に育効量の薬剤と、薬学的に受け入れられる担体とを含み、前記薬剤が、下記式(1)で表わされ、

$$\begin{array}{c|c} NH, & O \\ & & \parallel \\ R & -CH & -C & -OH \end{array}$$

明細書

式中Rは、水素:低級アルキル基、但し任意に1個又は2個のヒドロキシル、チォール、フェニル、ヒドロキシフェニル、低級アルキルチオ、カルボキシ、アミノカルボキシ又はアミノ基で置換されてもよい;及びそれらの、生体適合性があり薬学的に受入れられる酸付加塩:のうちから適ばれ、耐記機的蛋白質の初期グリコシル化により生成する初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応することができる物質である医薬組成物。

- (1. 前記組成物及び薬剤が、哺乳動物における高度グリコシル化最終 生成物の書質により生じる糖尿病の合併症及び老化の治療に有効である 類束の前囲第40項記載の組成物。
- (2. 前記薬剤がLーリジンモノヒドロクロライド又はその、薬学的に受け入れられる塩である請求の範囲第10項記載の組成物。
- 43. 前記薬剤が2. 3ージアミノコハク酸である請求の範囲第40項記 載の組成物。
- (1、前記薬剤がレーシスティンモノヒドロクロライド又はその、薬学的に受け入れられる塩である請求の範囲第10項記載の組成物。
- 45. 前記薬剤がメルカプトーDーバリンである請求の範囲第40項記載の組成物。
- (6. 前記薬剤が4-アミノブチル酸である請求の範囲第40項記載の組成物。
- (1. 前記選剤がL-オルニチンモノヒドロクロライド又はその、薬学 的に受け入れられる塩である請求の範囲第(1)項記載の組成物。

剤に関する。

63

(E. 1)

グルコースと蛋白質との反応は知られている。その最初の発現は食品 を調理する際の褐色化であり、これはメイラードにより1912年に確められた。メイラードはグルコースあるいはその他の選売額がアミノ酸と反応して付加物を生成し、これは一連の脱水化及び再構成を経て安定した 褐色色素を生成することを観察した。Mailard, L.D. C. R. Acad. Sci. 184号、66-64ページ、1912年。

メイラードの発見に続く数年、食品化学者は仮説である反応を詳細に研究し、保護されあるいは無処理された食品が、グルコースとポリペプチド値との反応の結果として非群素的褐色化を生ずること、その結果蛋白質は果精結合(crosslinking)し、それに応じてが減じることを確認した。この時、蛋白質グリコシル化の結果として進行する褐色化にかかわる色素が、特徴的なスペクトル及び蛍光特性を有することが確かめられた。しかしこの色素の化学構造は明確に解明されなかった。

上に述べた遠元競及び食品蛋白質の間の反応は生体内(in viv o)で同様に行われていることが最近発見された。かくしてグリコース と、蛋白質の避難アミノ基との間で非酵素的に反応して、アマドリ生成 物として知られる安定したアミノ、1・デオキシケトシル付加物を生成 する反応は、ヘモグロビンとの間でもまずることがわかり、この場合、 ヘモグロビンのβー類のアミノ末端とグルコースとの反応による再構成 により、ヘモグロビンA1Cとして知られる付加物を生成する。この反応 はまた種々の身体プロティン、例えばレンズ結晶体、コラーゲン、神経 蛋白質などでも生じることが発見された。Bean, 8, F., Namer, D, 8., Gabba r, L, 8. 及びGallop, P, 8., のBiocken, Biophyr, Res. Comm., 51号、103-109 ページ、1975年;Keenig, 8, J., Blobstein, S, N. 及びCerani, A., のMitila 蛋白質の高度グリコシル化阻害剤として有用なアミノ酸

関連文献

本出願人は、本発明の出願対象に関連する下記文献の共春者である: Corrient Attachment of Soluble Proteins by Monentymatic- ally G Ircorriated Collages, Role is the in Sitz Formation of Immuse Com altits (非酵素的グリコシル化コラーゲンによる溶解性蛋白質の共有結 合付着、免疫複合体のイシントゥ形成における役割)、Browalee, Wi?Poa gor S. ;Cerami, A. ; J. Exp. Med., 158号、1739-1744 ページ、1983年: 'A ging of Proteins: Isolation and Identificat- ion of a Floorescent Chromophore from the Reaction of Polype- ptides with Glacose (蛋白質の老化:ポリペプチドとグルコースの反応から蛍光発色団の分 難及び同定)、Pongar S. ; Olrich P. ; Benesath. A. A. ; Cerani, A. ; Proc . Natl. Acad. Sci. USA. 81号、2682-2688 ページ、1984年:'Adrauced Gl recordation End Productain Tissue and the Biochemical Basis of D izbelic Complications (組織における高度グリコシル化最終生成物及 び糖尿合併症における生化学的基礎)、Brownlee M., ;Cerami A.;Vlass ara H.; The New England Journal of Medicine. 314号、1315-1321 ペ ージ、1988年。これら文献は参考のために提示した。

発明の背景

本発明は全体的に、グルコースの反応に起因する蛋白質の老化に関し、 より詳しくは、蛋白質の非酵素的グリコシル化及びそれにつづく高度グ リコシル化最終生成物に至る反応ならびにその風害のための方法及び薬

rd Reaction in Food and Natrition. Taller, G. A., 福集、American Chemical Society. 225号、431-448 ページ、1983年: Monaier, Y. M. 及びCerani A., のClinics in Endoctricology and Metabolism 11号、431-45 2 ページ、1982年:参照。

更に、後期段階メイラード生成物のそれに類似するスペクトル特性、 蛍光铸性を有する褐色色素もまた生体内に、いくつかの長寿命蛋白質、 例えば老人のレンズ蛋白質やコラーゲン中に観察された。加令による色 素の直線的な増加が、20万至90才の年令の間で、人間に観察された。No aulet, Y. M. 及びCerami, A., のScience, 211号、491-493 ページ、1981年: Monater, Y. M. 及びCerzai, A., のBiochea, Biophys. Acta, 760号、97-103 ページ、1983年:及びNozaier, V. M., Kobs, R. R. 及びCerrai, A., の'Accel erated Age-Related Browning of Ham- an Collagen in Diabetes Well itos', <u>Proc. Natl. Acad. Sci., 8</u>1号、583-587 ページ、1984年参照。興味 深いことに、コラーゲンの老化は、グルコースにより誘導される架構結。 合により試験管内(invitro)でも模倣されてること、また他 の蛋白質の捕捉及びコラーゲンによる付加物が生成することも観察され、 架橋反応により生じることが理論ずけられ、これは、腎臓底部膜にアル ブミン及び抗体の蓄液が観察される理由である、と信じられている。ホィ ovalee, M., Poagar, S., 及びCera- mi, AのJ. Erp. Med., 151号、1739-1744 ページ、1983年:及びKoba、 R. R. , Cerrai, A., Mozaier, Y. M., Dizbetes, 3](1)号、51-59ページ、1984年参照。

最近、非酵素的架橋結合における、果糖を含むその他の天然遠元糖の 役割が論議された。特に、Squrex等の'Administration of an Aldout R eductive lightheir ladaces a Decrease of Collages Fl- norescence in Diabetic Rati', J. Clin, Lavett. 42号、624-627 ページ、1988年 は、グルコースが先ずソルビトールに次いで果糖に至るポリオールの経 由する経路の結果、糖尿病における果糖濃度が上昇することを示している。これら研究者はまた、コラーゲンの蛍光により測定されるように、非酵素的架橋結合を生じさせる果糖の能力は、グルコースのそれよりも10倍大きい、ことを示した。本発明の方法及び薬剤は、反応性のある語のいずれかにより仲介される非酵素的架橋結合を阻害することを目的とするのであるから、果糖により仲介される架橋結合も防止することが関待される。生体内、あるいはリボース及びガラクトースを含む食品中、に存在する他の反応性のある糖により生ずる架橋結合もまた、本発明方法及び組成物により防止される。

- 親出願である米国特許出願第 590,820号(現在米国特許第4,665,192 号) 及び先述Peager, S. M. ほかによる文献によれば、' 蛍光発色団が単 離同定され、ある種の褐色ポリペプチド、例えばウシ血清アルブミンや ポリーレーリジン中に存在すること、また2-(2-フロイル)-4 (5) -2 (フラニル) -1 H - イミダゾール、の構造を有すること、 が示されている。この化合物は互変異性状態で存在し、その構造中に二 つのペプチド由来アミン窒素を有することがわかった。化合物中にこの ようなアミン窒素及び二つのグルコース残基を有することは、そのペプ チド結合前駆体がメイラード反応の後期段階に観察される、グルコース による蛋白質の生体内架橋結合に関係するかもしれない、ということを 示唆している(Chang, J. C. E., Viri- ch. P. C., Becala, R. 及びCerami, A., 1. Biol, Chem., 260号、1910-7974 ページ、1985年、参照)。この発色団 により、高度グリコシル化最終生成物の同定が可能であり、更に、蛋白 質老化プロセスを明かにすること、その阻害方法及び薬剤を開発するた めの特定の化学の方向を定めることができる。本出顧の方向はこのよう な目的に資するようにする。

こく最近、他の高度グリコシル化生成物が同定された。例えば「****

式中Rは、水素: 低級アルキル基、但し任意に1個又は2個のヒドロキシル、チオール、フェニル、ヒドロキシフェニル、低級アルキルチオール、カルボキシ、アミノカルボキシ又はアミノ基で運換されてもよい: 及びその生体適合性があり薬理学的に受けいれられる酸付加塩、のうちから適ばれる基から通択される。

ここで述べられる低級アルキル基は、炭素原子を1-6個育し、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル及び枝分かれのある対応する異性体を含む。

使用されるアミノ酸は、L&D立体化学的構造を有するか、その混合物として使用されるものであるが、L構造のものが钎ましい。

本発明の式 | 化合物の均等物は、生体適合性があり薬理学的に受けいれられるその塩である。このような塩は種々の無機酸及び有機酸、例えばメタンスルホン酸、塩酸、トルエンスルホン酸、硫酸、マレイン酸、酢酸、リン酸及び関連する酸のうちから選ばれる。

式1の化合物のうち、ある種の直換体が好ましい。

本発明の代表的な化合物は、リジン: 2. 3 - ジアミノコハク酸:シスチン、及びこれらの生体適合性があり薬理学的に受けいれられる塩である。

本発明はまた、初期グリコシル化生成物の段階で初期グリコシル化蛋 白質を、本発明薬剤の一種または数種のある量と接触させることにより、 蛋白質老化を阻害する方法に関わる。本発明方法に産業上の有用性を発 ほかの米国特許出頭 097, 856号、出頭日: 1987、9, 17; ピラリン(ハヤセほか、'Aging of Proteins: Innumelogical Detection of a Glucare-derived Proceds formed during Mailland Reactionia Vivo'. 1, 87al. Cites. 251 号、3158-3164 ページ、1989年)、ペントシジン(Sell. D及びMonnier V. Structure Electionia of a Senenceace Cross-link from Human Extracellular Materix'. 1, 81-ol. Cites. 264号、21597-2160 2 ページ、1989年)、参照。これらの高度グリコシル化生成物の生成は、本発明方法及び薬剤により阻害されよう。即ち本発明はこれら特定の高度グリコシル化最終生成物のいずれかに限定されるものではなく、蛋白質と糖との反応の結果としてのそれらの生成物生成の全体のプロセスにかかわる。

本発明の契約

本発明によれば、蛋白質老化阻害のための方法及び薬剤が提供される。 特に、高度グリコシル化最終生成物の生成に基づく蛋白質老化を阻害する薬剤が、グルコースと蛋白質との反応による初期グリコシル化生成物と反応することができ、それ以上の反応を防ぐ物質のなかから適ばれる。かくして、例えば、ヒドラジン基などの活性窒素含有直換基を有する化合物あるいは組成物が、理論的には適当であり、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン及びリジンなどの化合物が適当であることがわかった。これら薬剤は、初期グリコシル化生成物の反応性カルボニルと反応し、それにより、蛋白質架構結合を導く高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害するように見える。

本発明に使用するために特に適当な薬剤は下記式を有するアミノ酸及びその誘導体であり:

運するため、特定食品の早過ぎる老化及び劣化を避けるよう、薬剤の一種あるいは数種を問題の蛋白質に適用する。その際、蛋白質抽出物の場合にはその混合物に薬剤を導入し、蛋白質を含む食品の場合、薬剤を塗布あるいは薬入する。

治療用途に用いる場合、治療すべき動物宿主に適当な薬剤形態で薬剤の一種又は散種を投与する。投与の方法は既に知られた方法で行えばよく、例えば経口的、局部的あるいは暴音外方法、例えば皮内注射、皮下注射、静脈注射、腹腔内注射、あるいはその他の慣用手段によって行う。薬剤投与量は長期間にわたり、例えば 1 kg あたり約25 mg までの投与遺質であってよい。

高度グリコシル化最終生成物の生成阻害能は、蛋白質老化が重大な障害をもたらす様々な分野で利用価値が見出される。食品工業では食品劣化を遅延させることにより経済的、社会的な利益が得られることは明らかである。同様に、蛋白質の劣化が問題となる他の工業分野でも、そのような蛋白質を含む組成物中に本発明薬剤を混合させその利用可能寿命を延長させることにより、利益が得られる。今日利用されている食品保存剤や変色防止剤、例えば動物におけるアレルギーやぜん息を含む中磁症状を引きおこすことが知られている二酸化イオウ、などはここに記載されている化合物でとって代わられるかもしれない。

本発明方法は特有の治療用途をもつ。なぜならメイラード反応プロセスは身体、特にコラーゲン、エラスチン、レンズ蛋白質、腎臓糸球底膜における蛋白質に重大な影響を与えるからである。これら蛋白質は加令と共に劣化し(従って「蛋白質老化(protein aging)」なる用語を用いる)、また随尿病の統発症として劣化する。従って高度グリコシル化最終生成物の生成を遅延させるか実質的に阻害しうることは、魏尿病の症状を治療しうる期待を抱かせると共に、動物寿命の延長

とその質の改善をもたらすことになる。

従って本発明の主たる目的は、蛋白質と、グリコースあるいはその他の退元糖との反応の最終的な結果として生じる蛋白質の広範な保積結合 を阻害することにより、高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害する 方法を提供することである。

本発明の別の目的は、初期グリコシル化生成物との反応により特徴ず けられる上記方法を提供することである。

本発明の別の目的は、前記高度グリコシル化最終生成物の生成をもたらす前記初期グリコシル化生成物の再構成と架構結合を防止する方法を 接供することである。

本発明の更に別の目的は、上記方法における前記初期グリコシル化生 成物の反応に関与しうる薬剤を提供することである。

本発明の更に別の目的は、動物蛋白の歳化及び食品の褐色化並びに劣 化をもたらすことが明らかな蛋白質老化の悪影響に対処する方法を提供 することである。

その他の目的及び利点は、図面を伴う以下の説明を読むことにより当 棄者には明らかであろう。

図面の簡単な説明

第1図は、試験管内で、過剰のグルコースと反応したアルブミンにおける高度グリコシル化の生成を阻害することを目的とした研究の結果を示すグラフである。

第2図は、コラーゲンのような構造蛋白質のグリコシル化による蛋白質の構促及び蓄積を阻害することを目的とした研究の結果を示すグラフである。

第3A図は、本発明の薬剤による処理をする場合及びしない場合のグ

用することに基礎をおく。理想的な薬剤は、発色団の生成及びそれに伴う蛋白質と蛋白質との架構結合、及び動脈や腎臓中で生じているような他の蛋白質上への蛋白質の捕薬等を阻害するものである。

本発明は初期蛋白質グリコシル化の阻害を意図するものではない。な ぜなら、グルコースと蛋白質アミノ基との反応を防ぐ薬剤を使うことは 殆んど不可能であるからである。初期グリコシル化を防ぐことのできる 薬剤は、磁性が極めて高く、また初期グリコシル化は約3週間で平衡に 連するため、この目的を連するためには時間的に不十分である。これに かわり理想的な薬剤の場合、老化及び糖尿病に関係する病理の直接原因 である最終的な進行グリコシル化生成物の生成を導く、長期間の後期グ リコシル化段階を防止あるいは阻害することを意図する。

本発明化合物が反応すると考えられる初期グリコシル化生成物の化学的性質は理論上のものである。高度グリコシル化生成物の生成に関係すると考えられ、本発明化合物との反応により阻止されるカルボニル部分、を有する初期グリコシル化生成物について、仮説が考えられている。一つは、アマドリ生成物の反応性カルボニル部分もしくはその股水及び/または再構成生成物が縮合して高度グリコシル化最終生成物を生成するというものである。提案された別のメカニズムは、アマドリあるいはその他の初期グリコシル化生成物の開裂からのカルボニル部分(例えばグリコアルデヒドあるいは3ーデオキシグルコソン)を含む反応性カルボニル化合物を生成し(例えばGottichili、A. 1912年、The Glycoptete ias (Gottichili、A. 1912年、The Glycoptete ias (Gottichili A. 1912年、The

ルコースと保温したコラーゲンの可溶化の度合いを示すグラフである。

第3B図は、本発明の薬剤で処理をする場合及びしない場合のグルコースと保温したコラーゲンの具化シアン処理後の蛋白質断片の分離を示すポリアクリルアミドゲルの写真である。

第4図は、本発明の薬剤が一定量投与された糖尿病のラットの腎臓糸 球体底部膜に結合した蛋白質の程度を検査する生体内の研究の結果を示 すグラフである。

好ましい実施態様の詳細な説明

本発明によれば、動物体及び植物体の双方に存在する種々の標的蛋白質における、高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害する組成物及び方法が開発された。本発明は特に、蛋白質の初期グリコシル化段階で生成する初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応させることにより、標的蛋白質の高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害することのできる一種又は数種の薬剤を含む組成物に関わる。

初期グリコシル化生成物の糖部分と蛋白質部分の結合部近くに位属するカルボニル基は、蛋白質の架構結合を生起させて高度グリコシル化最終生成物を生成する活性部位を育すること、また生体内で皮膚のしわ、ある種の胃臓病、アテローム硬化症、変形性関節症などの進行をもたらすことが明らかな他の蛋白質の捕捉、に寄与することが理論化されている。かくしてこのカルボニル部分と本発明化合物とを反応させることにより、後期メイラード効果を阻害し、上述のような有害な変化に干渉することができると考えられる。

本発明の原理は、糖尿病の症状及び老化と関係するかこれに導くような、Pengerはか(先述)及びFirmirはか(先述)等により同定された徴光発色団の生成をもたらす後期グリコシル化段階を阻止する薬剤、を使

るというものである。

高度グリコシル化生成物生成のメカニズムについて機人かの研究者が研究をした。エブル (Eble) ほかの試験音内研究である 'Motesty- metic Glacosylation and Glacose-dependent Cross-linking of Frotein'. <u>L. Biol. Chem.</u>, 2518号、9400-9412 ページは、グルコースの存在しない状態における非グリコシル化蛋白質とグリコシル化蛋白質の架橋結合について記載している。エブルほかは、メイラード反応のメカニズムの解明をこころみ、RNAsseモデル系として、その初期グリコシル化を制御された状態で実施し、次いで様々な条件下で検査した。

一つの局面では、グリコシル化蛋白質材料を分離してグルコースのない環境下におき、架橋結合の範囲を観察した。エブルほかは、グリコシル化蛋白質のみならず非グリコシル化蛋白質についても、架橋結合の発生が継続することを観察した。エブルほかにより注目された観察の一つは、グルコースと蛋白質材料との反応が蛋白質額のアミノ酸の位置で生じるように見えたことである。これについてエブルらが実施した確認試験の結果、遊離リジンは、グルコースと結合するためRNAIにのリジンと設合するということがかかった。これらのデータからリジンは高しれない。こかしこの結論及び根拠となる観察結果は、エブルらにより準備され検査されたモデル系の比較的限定された資料に基ずくものであることを考慮する必要がある。明らかなことではあるが、エブルほかは、生体内及び試験管内の双方で蛋白質の高度グリコシル化を阻害することに関する本発明の基礎となる発明を認識しておらず、また示唆もしていない。

エブルほかの実験は、グルコースが常に存在する高度グリコシル化最 終生成物の生体内生成における反応性開裂生成物メカニズム(reac tive cleavage product mechanism) あるいはその他のメカニズムを示唆するものではない。実際他の研究者 連は生体内における高度グリコシル化最終生成物の生成を設明するこの メカニズムを支持している(例えばHagaseほか、1989年、既述: Sell及 びWormier, 1989年、既述: Oideniほか、Agric, Biel, Chen... 53 (6) 号、 1727-1728 ページ、1989年: Diabetes Research and Clinical Practic 6号、311-311 ページ、1989年、参照)。エブル等のモデル系における阻害剤としてのリジンの使用は、生体内でグルコースの存在下における高度グリコシル化最終生成物の生成の阻害及び糖尿病余病や老化の改 各に関する本発明化合物の有用性に何等の影響を与えるものでない。

さて、本発明において有用な組成物は、初期グリコンル化生成物の活性カルボニル中間物と反応することができる薬剤からなるまたは含む。 適当な薬剤は活性窒素含有基あるいは置換基、例えばヒドラジン基、を有する化合物である。 薬剤はまたアミノ酸及びそのエステルならびにアミドから少くとも部分的に由来するものである。 なぜならこのような化合物は、接触する傾的蛋白質と一般的に生体適合性を有するからである。例えば、薬剤は、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、リジンあるいはこれら薬剤又は化合物の混合物を含むものであってよい。これら薬剤あるいは化合物のそれぞれは、初期グリコシル化生成物のカルボニルと反応すると考えられる活性窒素含有置換基を有する。 かくして薬剤と、蛋白質のグリコシルーリジン部分との反応によって、この部分が他の基と架橋結合することが阻止される。

Herrit及びStricthergerは、<u>Binhetologia</u>、28号、282-5 ページ、19 85年において、酵素ヒスチジンジカルボキシラーゼの公知限害剤である αーヒドラジノヒスチジンの生体内役与により、ラットの大動脈のアル ブミンの審徴が減少することを見出したことを記載している。著者はこ の薬剤がこの組織におけるヒスタミンの生産を減少させる作用をするこ

と、また従ってヒスタミンがアテローム硬化症に関係する低濃度リポ番 白質蓄積の媒介物であること、を提案している。これと対象的にアミノ グアニジンはヒスタミンの速度を増加させることが知られており(Link) erg ほか、Acta Obst. Graecol, Scaudizar, 45号、131-139 ページ、19 66年)、αーヒドラジノヒスチジン及びアミノグアニジンは、ヒスタミ ン濃度に及ぼす影響が相反している。従って、αーヒドラジノヒスチジ ン及びアミノグアニジンの双方が生体内及び試験管内で蛋白質架構結合 を減少させる効果を有するという本発明の基礎となる発見は、著者等の 視野に入っていないものであり、従って著者であるHollis及びStrickle - 「ほけらにより提案されるメカニズムは、高度グリコシル化最終生成物 生成を減ずる作用を有する本発明化合物にか、わる説明のそれと、まっ たく異なったものである。更に、Hollis及びStrictbergerの発見は本発 明の概念及び利用とは異なっている。なぜなら彼等により示唆されてい る、αーヒドラジノヒスチジンによるヒスタミン合成抑制メカニズムは 本発明の基礎をなす概念と機能的な相違があり、実際上疑問の点がある からである。

本発明薬剤は、初期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応して高度に安定な付加物をつくるというその能力をたしかめ試験を重ねたものであり、Relfit及びStrictbergerの研究から示唆できるものではない。フミノグアニジンなる化合物は動物体中で低度の寄性を示すことが知られている。化学物質の概性に関する1978年登録データによれば、アミノグアニジン塩基は、ラットに1258年/1g、マウスに 963年/1gを皮下投与した時、LD50を有する。その塩酸誘導体をラットに2984年/1gを下投与した時、LD50であった。後者の化合物の毒性は極めて低いものである。

本発明組成物を生体内あるいは治療目的で利用する場合、これに含ま

れる化合物あるいは薬剤は生体適合性のあるものであることに注意すべきである。医薬組成物は、本発明薬剤又は化合物を薬理学的有効量と共に、目的に沿うような公知物質のうちから選んだ治療学的に受けいれられる担体を使用して調製する。このような組成物は投与形態に応じ程々の形に調製することができる。例えば、アミノグアニジンは、溶解度を高め、腹腔内注射による刺激をより少くするために、塩酸塩から市販されている炭酸塩にまでわたっていてもよい。また投与が静脈注射あるいは腹腔内注射により行われる場合には液体の形にしてもよく、一方口腔内投与のためには錠剤、カブセルなどにしてもよい。皮膚に適用するためには、皮膚中に透入するのに役立つ担体を用いてローションあるいは軟こうの形にしてもよい。他の身体組織へ投与するための他の適当な形も考えられる。

本発明はまた機の蛋白質を本発明組成物と接触させることを含む、高度グリコシル化最終生成物の生成阻害方法にかかわる。機的蛋白質が、動物性であれ植物性であれ食品中に含まれている場合、本発明薬剤を含む組成物を程々の慣用手段で食品に適用してもよい。治療用途が意図される場合、治療される動物に本発明医薬組成物を定規的に一定量投与すればよい。投与は例えば毎日行われ、投与量は、動物体重11 if あたり15 cf までであってよい。局部的な使用の場合、例えば10%までの本発明薬剤を含む軟こうあるいはローションを皮膚に適用する。当然ながらこのような値にはある程度変動があってよく、記載した数値は、発明の実施のための最良の形態を開示すべき出願人の義務を果すために提示されたものである。

本発明の背景の説明から明らかなように、本発明方法及び組成物は、 動物、植物双方におけるキーとなる蛋白質の老化を抑止することを意図 し、同時にその結果として経済的及び医学的な利益が得られるようにす る。食品の場合、本発明組成物を適用することにより食品劣化を運延させ、それにより保存寿命を延長し、消費者により多大な有益性をもたらすものである。人体にアレルギーや喘息を生じさせることが知られている二酸化イオウなどの現在使用されている防腐剤に代って、本発明により非磁性の生体適合性のある化合物を使うことができるのである。

高度グリコシル化生成物生成をもたらす蛋白質果構結合は、血管壁におけるコラーゲンなどの構造蛋白質の溶解性(Brovalesはか、Science, 232号、1629-1632 ページ、1986年、参照)や、コラーゲンへのリポ蛋白質の結合などの摘集血液蛋白質の溶解性を減じる。またこれは、内皮下基質における溢出血漿蛋白質の共有結合摘集や、酵素による血漿蛋白質及び基質蛋白質の生理学的な減成への感受性の減少という結果ももたらし得る(Brovales はか、Dirbets, 15号、補差1、17Aページ、1986年参照)。これらの理由のため、慢性高血糖症により引き起こされる糖

尿病血管の進行性阴悪は、グルコース由来の架橋結合の過度の生成に基 ずくと考えられている。このような巨大血管病変や末梢血管阴悪は、本 発明による組成物及び方法を用いて高度グリコシル化生成物生成を化学 的に阻容することにより、有効に阻止しうる。

他の研究により、標的器官の慢性の糖尿病損傷の進行が、主として高血糖症に関係しており、厳格な代謝制御により末端器官損傷を遅らせるか阻止さえもすることが明らかになっている。Nickel-ligか、[15] [1] 「tell」 60 (1) 号、186 ページ、1989年は、ネズミの糖尿性腎症における小島同質移植(iselet isografting)化及びアミノグアニジンの効果を論じている。これらの研究は、本発明の薬剤であるアミノグアニジンが、糖尿ラットの腎臓糸球体底部膜における蛋白質架構結合を減じることを明らかにし、またBrowaleeらのScience、231号、1629-1612ページ、1986年、における先の研究を、糖尿症の併発症における別の標的器官に適用することにまで及んでいる。別の研究では、アミノグアニジンにより腎臓における免疫グロブリン捕集が減少することを示している(Browalee ら、Diabeter、35号、補巻1、12Aページ、1986年)。

別の実証は、糖尿性腎臓病の証拠である腎臓中の形態学的変化について提出された同上のBrovaletはかの論文(1988年)において、アミノグアニジン投与が、ストレプトゾトシンー糖尿ラットモデルにおいて糖尿性腎虚の進行を阻止すると述べていることである。これらの研究者は、末期段階の糖尿病性腎臓病の主たる構造的異常である糸球体底部の膜厚増大が、アミノグアニジンにより阻止されたことを報告している。これらのデータは、本発明により教示される高度グリコシル化最終生成物の生成を阻害することにより、糖尿病による初期病変及び後期病変、また老化過程でグリコシル化最終生成物の生成に起因する変化が阻止される

病は、基質誘導骨分化を10%減少させ、試験管モデルでもこの影響を追 思する。アミノグアニジンはこのモデルにおける骨形成減少を防止する。

実施例 [

生体内における高度グリコシル化最終生成物の生産を阻害する本発明薬剤の効果を測定するため、アルブミンとグルコースを2週間、いくつかの試験薬剤の存在下に保温した。試料を分析のため定期的に採取した。高度グリコシル化最終生成物を、蛍光化合物の出現を指標として測定し、初期グリコシル化生成物は、放射線ラベルグルコースを200 mk 試験薬剤(並込むことにより測定した。反応条件は以下の通りである。夫々混合物は込むことにより測定した。反応条件は以下の通りである。夫々混合物は、放すミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、又はリジンのいずれか)及び9H1、6、8、5 Mりん酸暖面液中で14 C ーグルコースを1 分あたりほぼ9.5×106 カウントを含んでいた。放射線ラベルグルコースは使用前に予備洗浄し、アルブミンと反応して初期グリコシル化生成物生成の遺度を誤った結果に導くような異物を除去した。反応混合物を11でで保温し、試料を0.5、1,6、1.5 及び2週間後採取した。対照混合物はグルコース又は薬剤を含まないものであった。

保温期間後、試料を以下のように処理した。未結合グルコースを除去するための透析後、存在する蛋白質量を模域的な染料結合アッセイにより測定した。アルブミンに結合したグルコースの量、即ち初期グリコシル化生成物の量は、トリクロロ酢酸と共にアルブミンを沈澱させることにより測定し、結合したグルコースの放射能は、シンチレーションカウンティングにより測定した。高度グリコシル化最終生成物は、親出類である米国特許出願第 590.820号、及び既述Pongorらが記載していた方法により定量した。阻害剤と共に付加物を形成する結果これら数値がシフ

ことを示唆している。

より硬化した細胞膜形成を招く赤血球細胞変形の糖尿屑に由来する変化は、果構結合の別の延拠であり、アミノグアニジンはこれを生体内で 阻止する、ことがわかっている。

被尿ラットにおけるコラーゲンの架橋結合の増大は、アミノグアニジンにより示されている。Orlead及びAudrensseaは、"競尿ラットにおけるコラーゲンの生化学的及び生体力学的安定性の増大は、アミノグアニジン治療により限止される"なる論文、糖尿病研究に関するヨーロッパ協会、第25年次大会、5254ページ、抄録第 371号、1989年において、その効果を、腱繊維の無安定性を尿素浴中で破砕時間及び機械的強度を評価した際に、示している。Soelistかは"アミノグアニジンは糖尿ラットにおける組織の蛍光を減じるが、蛋白尿を減じない"なる論文、老化、糖尿病、及び栄養におけるメイラード反応に関するHIH 会議、において、蛍光及び溶解度により測定した大動脈のコラーゲンに対し、同じ効果が得られたことを報告している。

Gizabioa:及び8rovalecは、、アミノグアニジン治療により長期にわたるストレプトゾトシン一箇尿ラットにおける腎臓のラミニン81 aRMA の増大した安定状態を正常化する。なる論文において(Diabetes, 38号、Seppleacat 2:81A、アメリカ競尿病学会第49年次総会、1989年)、競尿ラットに対するアミノグアニジン治療により腎臓中のラミニン aRMA の糖尿病に由来する上昇を阻止したことを示している。このことは、アミノグアニジンが、腎臓その他の器官における底部膜の肥厚化、血管の形態的、機能的劣化を引きおこす基質の過剰生成を阻止するかもしれないことを示している。

魏保病の別の影響は、通常慢性糖尿病と関係する骨形成の減少をもた らす骨基質分化に及ぼす高血糖症の作用である。動物モデルでは、糖尿

トしていないことを確かめるため、すべての試料について、励起優大及 び放出極大についてスペクトル測定した。

結果は、グルコースとアルブミンが反応して、保温(グルコース+85 Å)して0.5 . 1 . 1.5 及び2週間後、大量の蛍光性の高度グリコシル化 最終生成物を生成することを示している。200 mkのアミノグアニジンを含有さばた場合、対照試料の2週間保温(85 Å+グルコース+1‡2) 後と比較すると、蛍光化合物の生成について8倍の減少がみられた。

実施例Ⅱ

蛋白質果機結合阻害に及ぼす薬剤の影響をより正確に測定するため、 不溶蛋白質に溶解蛋白質が試験管内で結合する程度を測定するアッセイ 装置を考案した。このアッセイ装置は組織内で生じる事態、即ち血香外 基質において蛋白質に血清蛋白質が結合し、蛋白質の蓄積を生じ、いく つかのその他組織における血管腔を挟める事態を模倣するものである。 生体内におけるこのような事態は脊髄病やアテローム硬化症を生起させ、 糖尿病や老化に関係する性状を導く。

蛋白質補集(即ち結合又は蓄限)を測定するため、ゼラチン(コラーゲン)を活性化アガロースピーズ(Alligel 10. パイオーレッド研究所製)に通常の方法で結合させた。結合後、ピーズの残るすべての活性部分は、グリジンエチルエステルとの反応により失活させた。

ビーズを、ウシ血液アルブミン及び400 eMグルコース-6-りん酸塩で2週間保温したところ、グルコースよりも迅速に蛋白質と初基グリコシル化生成物を生成するより反応性の高いグルコースはが得られた。いくつかの実験で200 eMの試験薬剤、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、又はリジンを加えた。ウシ血液アルブミンを放射線ラベルしてビーズに結合する量が測定されるようにした。ビーズに結合する放

射線ラベル量が蛋白質捕集の直接測定値である。

この反応性混合物を2週間保温後、ビーズをカオトロビズム剤で洗い、 共有結合放射線活性を測定した。

リジンもまたアミノグアニジンのそれと同様の程度に蛋白質摘集量を 減じる(示されていない)。 試験結果は、これら化合物が膜その他の組 徴に対する溶解蛋白質の生体内補集を減じさせること、またこれら薬剤 が螺尿病や老化の病理を減じる効果があることを示す。

実施例皿

蛋白質捕集、架構結合及び高度グリコシル化最終生成物の生成を防止 するモデルとしてのアミノグアニジンの別の評価のため、子牛皮コラー ゲンを用いた以下の実験を行った。コラーゲンは皮のしなやかさに関与 する皮膚蛋白質であって、これの架構結合は、シワの形成、弾力性減少、 蛋白分解性その他の変化を招来する。

ウシ皮試料からのコラーゲンを酢酸中に抽出し、0.6 Mの塩化ナトリウムと共に沈澱させた。この処理により、溶液から、既に永久的に架構結合しているか変性している皮コラーゲンが除かれた。天然のコラーゲン原課種を0.02Mりん酸塩緩衝液で透析することにより新しくし、次いで200 m以下ミノグアニジンと共に、あるいはアミノグアニジンを使わずに、140 m以グルコースの存在下で、15℃の温度で3週間保温した。保温後、試料を透析し次いで架構結合の程度を二つの方法で測定した。生ず、100 での2%ドデシル破酸ナトリウム中で処理することにより溶解する反応したコラーゲンの量を測定した。

グルコースとアミノグアニジンで保温したコラーゲンは、緩衝液だけ の中で保温したコラーゲンと同様の溶解性があった。これと対照的に、 アミノグアニジンを用いずグルコース中で保温したコラーゲンは50%し

実験は、正常テット及び糖尿病ラットに対し、毎日、身体重量キログラムあたり?5atの塩酸アミノグアニジン薬剤を16週間類腔内投与することにより行った。アミノグアニジンの塩酸塩は、もとの避難塩基化合物よりも溶解性があり刺激性が少いために使用された。薬剤投与前に糖尿病を一回のストレブトゾトシン投与により生じさせた。比較例である正常ラット及び糖尿病ラットには薬剤投与は行われなかった。薬剤治療終了後、ラットは殺されて腎臓を除去した。夫々の器官をその被膜から除去し、健質を除去した。主として糸球体からなる組織技能をドライアイスで凍結し、一10℃で保存した。各処置群毎に5匹のラットの組織を標本とした。

糸球体底部膜を準備するため、組織をスライスし、一連のぶるい分けをし(110 . 100 及び270)、文献に見られるように(Brissererer. P. I. Spire, P. G. Dirbeter. 22号、180-191 ページ、1973年)、細管その他の望ましくない組織構成分から分離した。糸球体それ目体は180-90%であることがわかった。最終的な試料を集め、15分間1500rpe で遠心分離して糸球体をペレット化し、一10℃で冷凍した。

融解した糸球体をBrassel Socifier 200型細胞粉砕機で、氷の上で1分間の間隔を4回おいて粉砕した。試料を相コントラス顕微鏡で検査して、糸球体すべてが粉砕されていることを確かめた。次に糸球体座部膜を1000rpa で10分間遠心分離を行うことによりペレット化し、1 M塩化ナトリウムで、次いで蒸留水で、洗浄した。清浄化した糸球小体底部膜の残るペレットは冷凍し、凍結乾燥した。

酵素免疫アッセイ法を用いて、薬剤処理した後のあるいは薬剤処理しない正常ラット及び糖尿ラットの糸球体低部膜に結合した、血清免疫ダロブリンG(IgCの重を測定した。IgCを測定するため、凍結乾燥した糸球体底部膜組織の6mは料を、pH1.6の0.05M炭酸塩緩衝液の0.5m以

か溶解しなかった。このことは、皮その他の組織中における年令に関係 する変化をアミノグアニジンが防止することを示す別の証拠である。

反応したコラーゲンは、半酸中の具化シアン処理を行って破片化することにより更に検査した。得られた蛋白質断片をドデシル硫酸ナトリウムーポリアクリルアミドゲル電気泳動により、サイズ別に分けた。電気泳動後、銀染色法を用いてゲル中の蛋白質部分を同定した。

以上の結果は、アミノグアニジンが、コラーゲンをグルコースで保温 した時に生じる保積結合の量を減ずること、またこの薬剤を局部的に適 用することにより、弾力性の減少及びしわの形成を含む年令に関係する 変化を防止しうることを示している。

上記の試験音内実験はすべて、グルコースあるいはその他の選元額の存在下で保温された蛋白質から試験音内で形成される高度グリコシル化 最終生成物の生成阻害剤として、アミノグアニジンが有用であることを示している。身体内にはグルコースが存在しており、糖尿病の場合量が上昇しており、身体中では架橋結合が行われ、高度グリコンル化最終生成物であることを示す蛍光化合物が生成されることがわかっているから、この薬剤を生体内で使用することは、糖尿病と関連する病理及び老化の 過程で生じる変化の防止に有用であることが推論される。

かくして本発明の仮説を生体内で試験すべく、以下の実験を行った。

実施例IV

生体内における高度グリコシル化最終生成物の濃度を測定するため、 ラットの腎臓の、糸球体底部膜に着合した血清蛋白質について検査した。 これは良好なモデルであることがわかった。なぜなら、この器官の血管 外基質における溢出血漿蛋白形成の結果、未治療糖尿病における著しい 病理状態が生じることが観察されるからである。

中に整濁し、アルカリりん酸塩に共役結合したラット抗ーlgG 抗体の1:5,000 希釈液(Dyasteck社製) の0.5 mXを加えた。この混合物をポリスチレン管中で一晩保温した。このポリスチレン音は、りん酸塩で緩衝された食塩水(PBS)中に溶かした3%ヤギ血潤ブラス0.05% Trees 20中で2時間保温することによりあらかじめブロックし、次いでPBS プラス Trees で2回ゆすいだ。

一昼夜保湿することにより抗体を、糸球体底部膜に架橋結合したいずれかの1g6 に結合させた後、膜を5分間3200 rpa で遠心分離することによりペレット化し、未結合抗体一酵素共役物を88% ブラスTecca で4回ゆすぎ次いで蒸留水で3回すすぐことにより洗った。結合した抗体一酵素結合物の量を測定するため、0.5 mMの基質溶液(10%ジェタノールアミンに溶かした1mg/mlパラーニトロフェニルフォスフェート、pH9.8 、を含む)を添加し、室温で10分間保温した。反応は0.2 mlの水酸化ナトリウムを添加することにより停止し、400 mmにおける吸収を測定した。

簡保ラットは糸球小体底部膜("D")に結合したIIG を高濃度有し、正常ラットの量("N")はその約1/5であった。塩酸アミノグアニジンを毎日投与された糖尿ラットのIIG は正常ラット("D+I")と同じ低い速度であった。薬剤を投与されない正常ラット("N+I")も同じ速度の低さであった。

これらの実験は、アミノグアニジンが、ラットの糸球体底部膜に対するこの血環蛋白質の摘集及び審膜を阻止すること、を示している。 おそらく、腎臓、静脈壁、その他機尿病等により影響を受けることが知られている組織におけるこの蛋白質あるいはその他の血液蛋白質の摘集もまた、同様に減少する、と考えられる。静脈壁におけるリボ蛋白質の摘集は、アテローム硬化症を引きおこすことが知られている。

試験管内実験に加え、これらの生体内実験結果は、この種の薬剤治療

が、蛋白質の高度グリコシル化、及び蛋白質その他の巨大細胞相互の深 橋結合形成と結びついた症状の阻害を効果があることの実証している。 この薬剤治療は、脊臓病、高血圧症、臍膜損傷、腱、韧帯、関節等の血 管外損傷、を含む動脈疾病などの合併症を導く糖尿病や老化の場合に生 じる、蛋白質の増大した摘集及び架構結合を阻害するために使用される。 この治療は、糖尿病や老化に伴うアテローム硬化症や結合組織変化を遅 延させるためにも行われる。治療は局部的あるいは全身的に行ってよく、 役与の形態は局部的、経口的、腹腔内役与であってもよい。

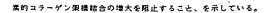
实施例V

上記実施例IVに記載される動物の同じ群からの動脈試料を、高度グリコンル化最終生成物(AGF)の内容及び溶解度の分析のため使用した。

動脈を切開はさみで細かくミンチし、5 alのクロロホルム:メタノール(2:1)を加え、超衝波で5回洗浄し、小部分に分割して、架橋結合のための以下の疼痛に供するようにした:

- (A) プロテアーゼK及びペプシンによる完全な可熔化後コラーゲン の特定の蛍光。
- (8) 25℃で2時間の抽出及び4℃で21時間の抽出後、0.5 M酢酸中の溶解度を決定した。
 - (C) 10度 Cで18時間臭化シアン開裂後の溶解度を決定した。
- (D) 37度Cで41時間後、p3(.) の0.1 M酢酸塩暖蛋液に溶かしたペプシン(1.0 og/ol) による減成後の溶解度。

所定期間の治療後、溶解部分を不溶解部分から遠心分離(\$0.000× g、 1時間)により分離し、各部分を凍結乾燥し、6 MのHCL で加水分解して、全ヒドロキシブロリンを決定した。その分析結果を第1表に示す。



実施例VI

上記実施例Ⅳに記載されている同じ群の動物からの動脈試料を、酵素 免疫アッセイ法により、コラーゲンに対するリボ蛋白質の架構結合分析 に使用した。ウサギにおけるラットアポリプロ蛋白質 - B に対する抗血 済、パーオキシダーゼをラベルした抗ラビット抗体、及び標準的な色素 反応剤を用いて、結合した抗体の量を検出した。結果を以下の第Ⅱ表に 示す。

第 正 表

治療群(コラーゲン)	egあたりの結合したりボ蛋白質
正常動物	0. 69
糖尿動物	1. 86
正常動物+アミノグアニジン	0. 53
徳尿動物+アミノグアニジン	0. 64

これらのデータは、アテローム虚初期における巨大血管系のリポ蛋白 質響複が、アミノグアニジン投与により治療可能であることを示す。

実施例VI

このプロセスにおける高血糖症に由来する基質変化の機能的な役割を評価するために、生後35週のLoug-Erimiラットの無機質脱落骨基質粒を準備した。りん酸塩製面食塩水のみ(PBS)、AGE の種々の機前駆体を含む (PBS-G) 及びPBS と、糖+AGE 阻害アミノグアニジン (PBS-G +AG)のそれぞれでこの骨基質を保温した。保温後、基質を正常ラットに皮下

19 I 31

溶解されるコラーケーン の比率 (%)

27	冶祭	高度グリコジル化生成白キ	O. SHER	CHBr	ペプシン
正常	なし	3. 5 ± 0. 11	8. 0 ± 0. 3	12. 2 ± 0. 1	50. 9 ± 0. 1
糖尿	なし	19. 4 ±0. 8	2. 0 ± 0. 2	4, (± 0, 1	15.0±0.2
正常	7:117=9>	2. 8 ± 6. L	18.7±0.3	13. 6±0. 3	52. 5±0. 2
糖尿	7:117=97	4. 5 ± 0. 1	12.6±0.3	10.6±0.1	46.1±0.4

* ヒドロキシブロリン1 mgあたり特定蛍光

第1表からわかるように、未治療糖尿ラットからの動脈結合組織における蛍光性の、高度非酵素的グリコシル化生成物の蓄積は、未治療正常ラットからの動脈組織よりも5.5 倍大きい。これと対照的に、アミノグアニジン治療糖尿ラットからの動脈組織は、同じ期間同じ適度の高血糖症にさらされたにもかかわらず、未治療正常ラットのそれの1.1 倍に過ぎない。これらのデータは、高度非酵素的グリコシル化生成物の蓄積が、生体内で、アミノグアニジンにより阻害されること、を示している。

三つの特定的な処理(酢酸、CMSr、ペプシン)のそれぞれにより溶解された動脈結合組織の比率は、未治療糖尿ラットの場合、正常ラットのそれに比し著しく減じている。未治療ラットからの糖尿動脈結合組織は、酢酸溶解度により評価した場合正常ラットより架橋結合が9倍あり、CMSr消化の場合2.8倍、ペプシン消化による架橋結合は1.4倍である。

これと対照的にアミノグアニジン治療糖尿ラットの動脈結合組織は、 同じ期間同濃度の高血糖症にさらされているにもかかわらず、正常ラットに較べ優かに1.1 乃至1.1 倍架構結合しているにすぎない。これらの データは、アミノグアニジンが高血糖症に由来する生体内における非難

移植した。移植して12日後、45Cr12を注射して移植無機物化の状態を 調べ、骨芽細胞機能を評価するためアルカリフォスフォターゼ活性を測 定した。複数の試料を固定し、包埋し、組織学的評価を行うため染色し た。

高度グリコシル化最終生成物 (AGE) 前駆体グリコアルデヒドは、基質 AGE 含量 (特定蛍光による) を2倍以上増加させる一方、骨分化を90% 以上阻害した。これと対象的にAGE 阻害剤であるアミノグアニジンと共に保温した場合、蛍光は正常状態に減じ、骨分化は比較例の80%まで回復した。

実施例VI

長期間 (12.1±1.2 日) 糖尿病であるニュージーランド産白色ウサギを、赤血球 (1801) 変形に及ぼす試験化合物の効果を調べるために使用した。赤血球成分におけるグルコースを介在する果橋結合により、より変形の少い、より硬い膜を生じるようであれば、治療は、新しい赤血球におけるこの変化を防止するようなものでなければならない。治療初期に既に存在している赤血球は治療の影響を受けることはない。なぜなら赤血球は、治療を受けているとしても、絶えず新しく生成される赤血球と取りかえられているからである糖尿ウサギ(n=6)の、2カ月の投与耐及び投与後の平均血糖は21%。6 プラスマイナスは、6mg/41、であった。試験化合物は経口的に、100 mg/11/1日の割合で投与された。

変形指数 (DI) (整層赤血球の疑衝液/建液における建化率、ヘマトクリット=4.0 %) を赤血球変形の尺度として使用した。緩衝され整滴化された赤血球は、31℃で-20 cm 82の圧力で、3 μの酸細孔膜 (カナダブレザントンのヌクレオポア社製) によりろ過した。正常なニュージーランド産白色ウサギ (n=14) 各群 (年令、性別、重量)の基準範囲は、

赤血球変形が1、67万至4、84、平均4、01プラスマイナス0、69、%へモグロビングリコシル化が1、7 から3、96、平均4、60プラスマイナス0、70であった。 糖尿病のニュージーランド産白色ウサギに100 mg/kg/日の割合でアミノグアニジンを投与した結果を第Ⅲ表に示す。

第 Ⅲ 表 アミノグアニジンBCIを投与した長期関尿ウサギの赤血球変形指数

投与期間 (週)	赤血球変形指数
0	18. 32 ± 6. 03
4	7. 17 ± 3. 12
8	6. 83 ± 2. 97
12	4, 64 ± 1. 58
16	4, 44 ± 1, 33
20	4. 14 ± 1. 06

酸尿病は変形指数を1.0 から18まで増大させる。上記の結果は、アミノグアニジン投与により、糖尿病に由来する変形値(変形指数)が12項後に正常値に戻る、ことを示す。これら実験動物の赤血球変形値は非正常値にはならなかった。これらの実験は、アミノグアニジンが糖尿病に由来する赤血球変形変化を防止すること、治療が遅れたウサギについては、既に架構結合が生じておりより変形性のない古い赤血球と同様に、架構結合を阻害するアミノグアニジンの影響により新しい赤血球と変えられるような効果がみられることを示している。

宝施例IX

ストレプトゾトシンー臨尿病のオスのltwis ラットに対して9箇月間、

をすることが不可欠である。グルコース濃度が、ストレプトソトシンー 電尿動物のそれ(> 500 mg/%)よりもはるかに低い適度な濃度(250 -350 mg/%)に推持されるのである。

簡泉及び非朝泉の対照ラットに、6箇月間、12.5及び50mg/tg/日の 塩酸アミノグアニジンを経口投与した。対照ラットの一群には水のみを 投与した。次いで実施例IIに記載したペプシン法により、尾部膜コラー ゲンの溶解度を調べた。結果を棄V表に示す。

★ V 来

条件	7:/#7=9>HCl (mg/kg/8)	コラーゲン溶解度
正常	O	80, 1±1, 4 %
糖尿	0	64. 8 ± 0. 8 %
糖尿	12. 5	66. 7±1. 2 96
糖尿	\$ 0	15, 9 ± 0, 4 %
正常	5 0	88.2±0.2 %

これらのデータは、6箇月糖尿病であるラット尾部離コラーゲンの溶 解度は81分から65分に減少していたが、共にアミノグアニジン治療によ り、投与量に応じ、著しく阻害されたこと、を示す。6箇月以上糖尿で ある38/ウースターラットのコラーゲンは、ストレブトゾトシン一糖尿 ラットよりも、溶解度の減少が少い。これは、おそらく高血糖症の程度 が低いこと、及び慢性的にコラーゲンがさらされていたグルコースの濃 度が低いこと、によると思われる。

実施例XI

架橋結合の尺度であるウシ血清アルブミン(BSA) における蛍光のグル

毎日塩酸アミノグアニジンを、0.6.25、12.5、25、及び50mi/ti/日、の割合で投与する治療を行った。治療期間経過後、尾郎競職権のコラーゲンに溶解度決定処理を施した。10miの試料を、1 miのペプシンを含む 0.5 Mの酢酸5 上中で、4 ℃で5 時間、ゆるやかにゆすりながら保温した。次いで試料を1 時間、50,000× gで適心分離し、溶解部分と不溶解部分を洗浄処理により分離した。各部分を6 NのBCI で加水分解し、ヒドロキシブロリンの全量を測定した。結果を下記第17表に示す。

第 Ⅳ 表

<u>条件</u>	71177=3>HCI R5 (ug/kg/8)	コラーゲン溶解
正常	0	80, 1±3, 4 %
糖尿	0	64. 8 ± 0. 8 %
糖尿	12. 5	66. 7±1. 2 %
簡尿	50	15. 9 ± 0. 4 %
正常	- 50	88. 2 ± 0. 2 %

9 箇月間の糖尿病により尾部酸コラーゲンの溶解度は91%から8%に 減少したが、経口的に6.25から50m(/kt//日の割合で塩酸アミノグアニ ジンを投与することにより、投与量に応じこの変化を著しく阻害するこ とができ、もっとも高い投与量の場合、糖尿病に由来する果根結合の80 %を防止した。

実施例X

コラーゲン架橋結合に及ぼすアミノグアニジン投与の効果を遺伝的に 糖尿である動物モデルとしてBB/Torcesterラットを用いて検査した。動 物が一旦糖尿病になると、その生存のためには毎日インシュリンの注射

コースに媒介される進行を阻害する本発明化合物の能力を評価するため、 以下の方法が採用された。[.S Mのりん酸ナトリウム緩衝液、p87.4、中に溶かした(00 all/ルコース及び100 all/all 85Åと共に、化合物を無 商条件下で1 allの濃度で保温した。

保温混合物の試料を、蛍光測定のため31℃で一週間保温した。夫々の試験化合物について、対照例として化合物単独(C)、化合物+グルコース(G+C)、化合物+85C(B+C)の緩衝液保温物をつくった。グルコースと85Aとの(B+G)保温物の別の組を化合物の風害効果が測定された基準対照例として調製した。夫々の保温物を3組ずつつくった。夫々の試料について、蛍光(励起、310 mm:放出、(10 mm)を、蒸留水で100 倍に希訳した後で測定した。

夫々の試験化合物における褐色化の%阻害度を以下のように計算した。 夫々のF値は、保温前に対する、1週間保温後の試料の蛍光湖定値を表 カオー

%田事度=

[Fac - {Facc - (Fc + Facc + Facc) } ×100] /Facc

式中、B=85A、G=グルコース、C=試験化合物。

1sxの種々の試験化合物による褐色化の%阻害度は以下の通りである:

11.0% L-リジンモノヒドロクロライド:

20.8% 3ーメルカプトーローバリン:

16.196 レーオルニチンモノヒドロクロライド:

31.5% DL-2。4-ジアミノブチル酸ジヒドロクロライド;

11.8% レーシスティンモノヒドロクロライド:及び

10.2% 4ーアミノブチル酸

実施例XI

<u>锭_剤</u>		*[/锭剂中	
式しの化合物	ميدرين	50	
政份		5.0	
マンニトール		50	
ステアリン酸マグネシウム		2	
ステアリン酸		\$	

化合物、酸粉及びラクトースを混合し、酸粉ベーストで含温粒状化した。粒状物をトレイ上に腐き、(5℃の温度で一晩放置して乾燥させた。乾燥した粒状物を粉砕機で粉砕してほべ20メッシュの粒子径とした。ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、残りを澱粉、としてこれらを添加し、適当な錠剤プレスで圧縮する前に混合した。錠剤を、4½の固さを育する11/12、パンチで232。11の重さに圧縮した。これら錠剤は、USP 171 に記載されてい方法によれば、半時間で分解する。

実施例X亚

ローション	ng/g
式[の化合物	1. 0
エチルアルコール	400.0
ポリエチレングリコール400	300.0
ヒドロキシプロピルセルロース	S. 0
プロピレングリコール	全体で1.0 gをつくるための残りが

に覆われた歯表面のかわりに、露出していない現像済写真用紙を、紙を 裏打ちされた箇定蛋白質(ゼラチン: 即ちコラーゲン)面をつくるため に使用した。5ミリメートルの円をパンチし、3 mkのナトリウムアジド を含む100 mkグルコースー6ーりん酸塩と0.5 Mりん酸塩暖面液(pli = 1.() の溶液中に、一週間、50度 C で浸漬した。 グルコースー b ー りん 酸塩は、グルコースよりも早い速度で行われる非酵素的褐色化に関与す る館分である。グルコースー6ーりん酸塩に加え、クロロヘキシジン及 びどもしくは式 I の化合物を加える。保温後、このゼラチン紙ディスク を水ですすぎ、褐色を観察し、写真にとった。

グルコースー6ーりん酸塩単独中でディスクを保温した場合、緩衝液のみの中に浸した場合よりも、優かに褐色化していた。クロルヘキシジン (最終遺産が0.04%クロルヘキシジンである登録商標名Peri-deriを育させた場合、褐色が際立っていた。式 I の化合物をクロルヘキシジンに添加した場合、クロルヘキシジンを使用することなく式 I の化合物を含めた場合と同様に、ゼラチンの褐色化を阻害した。

ゼラチン面上におけるグルコースー6 - りん酸塩の作用による優かの 褐色化と、式 I 化合物によるその阻害は、本発明が、歯表面の非酵素的 褐色化を防ぐために有用である、ことを示している。クロルヘキシジン を使用した場合に褐色化が増大すること、及び式 I 化合物でその褐色化 が阻害されること、はシクロヘキシジンと共に生じる耐ブラク剤で増大 する非酵素的褐色化を、本発明化合物が有効に防止しうること、を示し ている。

本発明は、その基本的な特徴を失うことなく、他の形態又は他の方法でも実施できる。明細音の説明は従って限定的なものではなく本発明を理解するためのものであり、均等の範囲に入る変更はすべて本発明請求の範囲に含まれる、と理解されるべきである。

実施例XIV

経ロリンス	
式【の化合物	1. 1. 96
グルコン酸クロルヘキシジン	0. 1296
エタノール	11.6 %
ナトリウムサッカリン	0. 1596
FO&C Bire 1号	0. 001 %
ペパーミントオイル	0. 5 %
グリセリン	- 10.0 %
Tween 60	0. 3 %
水を加えて	100 %

実施例XV

歯みがき

式【の化合物	5.	5	%
ソルビトールの10%水溶液	25	%	
ナトリウムサッカリン	0.	15	%
ナトリウムラウリルスルフェート	1.	15	%
Carpal 934(6%水分散液)	15	%	
スペアミントオイル	1.	0	%
水酸化ナトリウム (50%水溶液)	0.	7 \$	%
二塩基カルシウムフォスフェートジハイドレート	45	ж	
水を加えて	100	%	

歯の表面などに生じる蛋白質変色を防止するための非酵素褐色化の阻 客剤の能力を更に研究するため、以下の表面褐色化実験を行った。 薄膜

医鼻类变谱

	•	医 景 鎮	変 報 告	
10445	· ***	CT MATTICE AT THE STATE OF		US 93/00709
Int.C1.		A 61 K 31/195		
100.04 10	CARCHEO CO			
		نشخ هسسه		
=	-	•1		
Int.C].	5 , ₄ L	A 61 K		
		D	r dan bilangan Daman-Araba aya landadi in dan Pratis Garanda ^a	
		9 TO 84 BELEVANT		1
	O=== « D-			
*	UNIVER	ZZZ313 (THE ROCKEFELL S[TY) 20 May 1987 e whole document	EA	1-5,11- 34,40- 42
*	UNIVER	327919 (THE ROCKEFELL SITY) 16 August 1989 stract see page 7, lin , line 30 - line 36; c	ne 15 - Itne 44 see	1-5.11- 34
x	UNIVER	31685Z (THE ROCKEFELL SITY) 24 May 1989 stract see page 6, lin , line 53 - page 10, l	ie 16 = 11ne 21 see	1-4,11- 33,40- 41
			To be a second of the second o	
\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		د الفصدة والحادر في يوفيد المحادث والمحادث والمحادث المحادث والمحادث والمحادث والمحادث والمحادث والمحادث	Train & training the street & and the street of the street	
			·	-
CORTON			D. 4 May 4 to 1	
	01-04-1	993	0 4 11.93	
	EVROPT	AN PATENT OFFICE	1 1 0=	

特表平7-503713 (12)

-	COMMERCED TO SE ADJULY ANT SCONTENUES FROM THE LECOMO MISSES. Chairm of Parameter, with Industria, Nature appropriate, of the reference prompts.	Barrier to Cado Fis.
		1
1	THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY vol. 256, ms. 15. 1933, pages 9406 - 9412 A.S. ELLE ET AL. NOBERTHAN GUICOTATION AND GUICOSE-GEPENDENT CREATER OF PRINTERS CLASS IN the separate of the se	1-5
x	THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY vol. 264, no. 36, 1989, pages 21897 - 21602 D.R. SELL ET AL. STRUCTURE FLUCIDATION OF A SPIKESCHEE CROSS-LINK FROM NUMAN EXTRACELLULAR MATRIX* cited in the application see the whole document	1-5
x	J.E.F. REYNOLDS 'MARTINDALE THE EXTRA PHARMACOPOELA' 1989 . THE PHARMACEUTICAL PRESS , LDNCON see page 1267 "lysine hydrochloride"	32+34, 40-42
	THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE (Fe). 118, no. 20, 1988, pages 131 to 100 t	1-5, 11- 14, 40- 42

East Observations where service delines were bond somewhat (Continues of down 1 of feet shart)

The servations and report to on loss and deline were bond somewhat (Continues of down 1 of feet shart)

The servations and report to on loss and delines of report of the services by down Andrews, compared.

I Dame None;

REMAR: Although claims 1-31 are directed to a method of treatment of the human/animal body the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/compositions.

I Dame None;

I

国 蒜 瑪 董 報 告

US 9300709 SA 70032

This cases take the parametrately parameter returning to the parameter cased in the observa-manufactual returning matching. The computers very as restanded in the European Federal Object EDF the on 34(997)23.

The first of the computer of the first of the computers return on any only parameter of information of the purpose of information.

-	Page 1	P		~	
EP-A- 0222313	20-05-87	U5-A-	4758583	19-07-88	
		AU-B-	610056	16-05-91	
		AU-A-	6495886	21-05-87	
		CA-A-	1294218	14-01-92	
		JP-A-	3103163	30-04-91	
		JP-A-	62142114	25-06-87	
		US-A-	4908446	13-03-90	
		US-A-	5175192	29-12-92	
		US-A-	5140048	18-08-92	
		US-A-	5106877	21-04-92	
		US-A-	5114943	19-05-92	
		US-A-	5218001	08-06-93	
		US-A-	5202424	13-04-93	
		US-A-	5238963	24-08-93	
		US-A-	5221683	22-06-93	
EP-A- 0327919	16-08-89	us-A-	4978684	18-12-90	
	20 0- 0	AU-A-	2893589	03-08-89	
		JP-A-	2056413	26-02-90	
		_ US-A-	5128122	07-07-52	
		US-A-	5096703	17-03-92	
EP-A- 0316852	24-05-89	us-a-	4908446	11-03-90	
EF - K- 0310032	4, 42 4,	US-A-	4983604	08-01-91	
		AU-8-	622419	09-04-92	
		JP-A-	2000156	05-01-90	
		US-A-	4978684	18-12-90	
		US-A-	5128122	07-07-9	
		US-A-	5140048	18-08-9	
		US-A-	5096703	17-03-9	
		US-A-	5221683	22-06-5	
		03-4-	2221003		

フロントページの統き

(51) Int. Cl. 4

A 6 1 K 31/195 ADA

(72)発明者 セラミ、アンソニー

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 11964 シェルター アイランド、ラム アイラ

ンド ドライヴ (番地なし)